PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-139215

(43)Date of publication of application: 13.05.1992

(51)Int.Cl.

CO8G 75/02

(21)Application number: 02-259525

(71)Applicant : IDEMITSU PETROCHEM CO LTD

(22)Date of filing:

28.09.1990

(72)Inventor: SHIROTA DAIGO

ENOMOTO MICHIO KAMIHATA NAOYUKI

(54) METHOD FOR WASHING POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To efficiently remove residual alkali metallic salts by washing a polyarylene sulfide prepared by reacting an alkali metal (hydro)sulfide with a dihalogen aromatic compound in a polar solvent according to a specific method.

CONSTITUTION: An alkali metal (hydro)sulfide [preferably sodium (hydro)sulfide] is initially reacted with a dihalogen aromatic compound (preferably p- dichlorobenzene) in a polar solvent (preferably N-methyl-2-pyrrolidone) and produced polyarylene sulfide particles are then separated from the resultant reaction mixture. The above-mentioned particles are subsequently washed with an organic solvent (e.g. acetone), having a lower boiling point than that of water and compatible with the aforementioned polar solvent and water and then washed with water. Furthermore, the above-mentioned particles are preferably washed by a method for washing with the organic solvent and water as follows. The organic solvent or water in a stirrable amount is added and the aforementioned particles in a slurry form are slowly stirred.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

② 公 開 特 許 公 報(A) 平4-139215

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内祭理番号

④公開 平成4年(1992)5月13日

C 08 G 75/02

NTX

7167-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全9頁)

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内

60発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの洗浄方法

②特 願 平2-259525

願 平2(1990)9月28日

個発 明 者 城 田 大 吾

個発 明 者 榎 本 ⑫発 明

道 男

上 端

尚之

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

出光石油化学株式会社 ⑪出 願 人

個代 理 人 弁理士 渡辺 喜平

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの洗浄方法 2. 特許請求の範囲

(1)極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応混合物から分離し たポリアリーレンスルフィド粒子を洗浄するにあ たり、はポリアリーレンスルフィド粒子を、水よ り低沸点であり、かつ上記極性溶媒及び水と相辞 性を有する有機溶媒で洗浄した後、水洗すること を特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄方

(2)極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応配合物から分離し て乾燥させたポリアリーレンスルフィド粒子を洗 浄するにあたり、 はポリアリーレンスルフィド粒 子を、水より低沸点であり、かつ水と相溶性を有

する有機溶媒で洗浄した後、水洗することを特徴 とするポリアリーレンスルフィドの洗券方法。

(3) 極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応混合物から分離し て乾燥させたポリアリーレンスルフィド粒子を洗 巻するにあたり、 酸ポリアリーレンスルフィド粒 子を、水より低沸点であり、かつ水と相違性を有 する有機溶媒と水との混合溶媒で洗券することを 特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄方

(4)ポリアリーレンスルフィド粒子を混合溶媒 による洗浄後に水洗することを特徴とする請求項 3 記載のポリアリーレンスルフィドの洗浄方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及 び/又はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香 族化合物とを反応させて得たポリアリーレンスル フィドの洗浄方法に関する。

[従来の技術]

ポリアリーレンスルフィド(PAS)は、一般に、Nーメチルー2ーピロリドン(NMP)等の極性溶媒中で、ジハロゲン芳香族化合物とアルカリ金属産化物及び/又はアルカリ金属水硫化物とを反応させることにより製造されている。

上記PASの製造において反応により得られた 反応組合物を建別した場合、粒子状のPASが得 られるが、このPASは極性溶媒や属生するアルカリ金属塩類を含んでいる。また、建別後に乾燥 慢作を施した場合でも、アルカリ金属塩塩は PAS中に残存したアルカリ金属塩は、製品の伸び、引張強度等の力学的性能の低下や、抵抗 S製造にこのアルカリ金属塩類を除去する必要があま

[発明が解決しようとする課題]

PASからアルカリ金属塩類を除去するためには、反応混合物を連別して得た粒子状 PASの場

一方、反応程合物を建別核さらに乾燥させて得た粒子状PASの場合には、エチレングリコールを用いて洗浄すること等が提案されているが(特開昭60-210631 号公報)、この場合でも洗浄液は

エチレングリコールと水とアルカリ金属塩類とが 混ざったものとなり、そのまま排水として捨てる ことができない。そこで、これらを蒸留により分 嫌しようとすると、エチレングリコールは末より 高速点であるため、蒸留塔において塔底にアルカ リ金属塩類を容解したエチレングリコールが存在 することになり、アルカリ金属塩類とエチレング リコールの分離工程が必要になってしまう。

このように、従来のPAS洗券法は、洗券液の 処理が面倒であり、しかもアルカリ金属塩類の除 去事が十分でないという欠点があった。

本発明は、上記事情に鑑みてなされたもので、 PAS中に残存するアルカリ金属塩類を効率良く 除去することができる上、洗浄液の処理工程を簡 実化することができるPASの洗浄方法を提供す ることを目的とする。

[課題を解決するための手段及び作用]

本発明は、上記目的を達成するため、第一発明 として、概性溶媒中でアルカリ金属を化物及び/ 又はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化 合物とを反応させて得られる反応配合物から分離 したポリアリーレンスルフィド粒子を洗浄するに あたり、該ポリアリーレンスルフィド粒子を、水 より低沸点であり、かつ上記極性溶媒及び水と相 溶性を有する有機溶媒で洗浄した後、水洗するこ とを特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄 方法を提供する。

以下、本党明を更に詳しく説明する。

本発明において洗浄を行なうPASは、極性溶 媒中でジハロゲン芳香族化合物とアルカリ金属磁 化物及び/又はアルカリ金属水磁化物とを反応させて得たものである。

この場合、上記ジハロゲン芳香族化合物、アルカリ会属を化物、アルカリ会属水磁化物の種類、あるいはこれらの重合操作としては、例えば以下に述べるものを挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

(a) ジハロゲン芳香族化合物

独で用いてもよいし、2種以上の組み合わせで用いてもよく、また、他の ジハロゲン芳香族化合物、たとえばジハロゲン芳香族カルボン酸やそのアルカリ金属塩と併用してもよい。

なお、必要に応じて、トリハロベンゼン、ジハロアニリン、ジハロニトロベンゼンなどの分岐 剤、モノハロベンゼン、チオフェノール、フェノ ール、アニリンなどの分子量調整剤などを用いる こともできる。

(b) アルカリ金属硫化物 およびアルカリ金属水 硫化物

PASの磁鉄製として、アルカリ金属磁化物及び/又はアルカリ金属水磁化物(以下、アルカリ金属 成金化物及び/又はアルカリ金属 水磁化物を、単にアルカリ金属(水)磁化物ということがある)が用いられる。

前記アルカリ金属磁化物としては、たとえば、 磁化リチウム、磁化ナトリウム、磁化カリウム、 磁化ルビジウム及び磁化セシウムなどを挙げるこ とができる。 ンゼン、1-ベンジル-2、5-ジハロベンゼン、1-p-トルイル-2、5-ジハロベンゼン等のアリール置換ジハロベンゼン類;4、4°-ジハロビフェニル類;1、4-ジハロナフタレン、1、6-ジハロナフタレン、2、6-ジハロナフタレン等のジハロナフタレン類、3、5-ジハロ安息香酸、4、4°-ジハロジフェニルエーテル、4、4°-ジハロジフェニルスルファイド、4、4°-ジハロジフェニルスルフィキシドなどが挙げられる。

これらのジハロゲン芳呑族化合物における 2 側のハロゲン元素は、それぞれファ素、塩素、臭素またはヨウ素であり、それらは同一であってもよいし、互いに異なっていてもよい。

前記ジハロゲン芳香族化合物の中でも、好ましいのはジハロベンゼン類であり、特にp-ジクロロベンゼンを主成分とするものである。

これらのジハロゲン芳香族化合物はそれぞれ単

これらの中でも、 硫化ナトリウム、 及び硫化リチウムが紆ましく、 特に硫化ナトリウムが紆ましい。

前記アルカリ金属水磁化物としては、例えば、水磁化リチウム(Li HS)、水磁化ナトリウム(Na HS)、水磁化カリウム(K HS)、水磁化ルビジウム(R b HS)、水磁化カルシウム(Ca HS)及び水磁化セシウム(Cs HS)等を挙げることができる。

これらの中でも、木磁化ナトリウム、及び木硫 化リチウムが行ましく、特に木磁化ナトリウムが 行ましい。

これら各種のアルカリ金属(水) 硫化物は、 それぞれ単独で使用してもよく、 あるいは、二種以上を組み合わせて使用してもよい。

さらに、アルカリ金属(水)硫化物は、硫化水素とアルカリ金属水酸化物とを原料にして得られるものであってもよい。

また、これら各種のアルカリ金属 (水) 硫化物は、無水物、水和物、水溶液、含水混合物のいず

れも使用することができるが、水和物、水溶液、 含水混合物を使用する場合には、後述のように、 反応前に脱水機作を行なう必要がある。

(c) 極性溶媒

握性溶媒としては、たとえば有機アミド化合 物、ラクタム化合物、尿素化合物、膜式有機リン 化合物などがある。具体的には、N.Nージメチ ルホルムアミド、N,N-シメチルアセトアミ **ド. Ν. Νージエチルアセトアミド. Ν. Νージ** プロピルアセトアミド、N,N-ジメチル安息香 触アミド、カプロラクタム、 N - メチルカプロラ クタム. N-エチルカプロラクタム、N-イソブ ロビルカプロラクタム、N-イソブチルカプロラ クタム、N-ノルマルプロピルカプロラクタム、 N - ノルマルブチルカプロラクタム、N - シクロ ヘキシルカプロラクタム、N-メチル-2-ピロ リドン、N-エチル-2-ピロリドン、N-イソ プロピルー2 - ピロリドン、N-イソブチル-2 - ピロリドン、 N - ノルマルプロピル - 2 - ビ ロリドン、N-ノルマルブチル-2-ピロリド ン、N-シクロヘキシル-2-ピロリドン、N-メチル-3-メチル-2-ピロリドン、N-シク ロヘキシル-2-ピロリドン、N-エチル-3-メチル-2-ピロリドン、N-メチル-3,4, 5-トリメチル-2-ピロリドン、N-メチル-2-ビベリドン、N-イソプロブル-2-ピベリ ドン、N-メチル-2-ピペリドン、N-エチ ル-2-ピペリドン、N-イソプロピル-2-ピ ベリドン、N-メチル-6-メチル-2-ピベリ ドン、 N - メチル - 3 - エチル - 2 - ピペリド ン、テトラメチル尿楽、N.N' – ジメチルエチ レン尿素、N,N'-ジメチルプロピレン尿素、 1-メチル-1-オキソスルホラン、1-エチ ルー1-オキソスルホラン、1-フェニル-1-オキソスルホラン、1-メチル-1-オキソホス ホラン、1-ノルマルプロピル-1-オキソホス ホラン、及び1-フェニル-1-オキソホスホラ ンなどが挙げられる。

これらの極性溶媒はそれぞれ単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

前記各種の極性溶媒の中でも、非プロトン性の 有機アミドもしくはラクタム類が好ましく、これ らの中でもN-アルキルラクタム、N-アルキル ピロリドンが好ましく、特にN-メチル-2-ピ ロリドンが好適である。

(d) 重合助剤

必要に応じ、例えば塩化リチウムが重合助剤と して用いられる。

塩化リチウムの使用量は、前記アルカリ金属
(木) 硫化物1モルに対し、通常、0.03~
2.0モルの範囲、舒ましくは0.1~1.6モルの範囲で選ばれる。この塩化リチウムム量が
0.03モル未満では、生成する重合体の分子量が低かったり、あるいはPAS粒子中に存在で存在では、することができないことがあり、一方2.0モルを終えるとその量の割には重合助剤効果が発揮されず、むしろ生成した重合体中に塩化リチウムない。

また、重合助剤として塩化リチウムを全く使用しないか、あるいは極めて少量の塩化リチウムを使用する場合において、原料成分のアルカリ金属酸化物として硫化リチウムを用いると、この硫化リチウムとジハロゲン芳香族化合物とが反応して塩化リチウムが生成し、生成した塩化リチウムが重合助剤として作用する。

なお、他の重合助剤としては、酢酸ナトリウム、酢酸リチウム、水等を使用できる。

(e) 重合反応操作

前記重合反応は、極性溶媒中において、必要に応じ重合助剤を使用し、ジハロゲン芳香族化合物とアルカリ金属(水)硫化物とを接触させて、 PASを生成させる。

この場合、ジハロゲン芳香族化合物とアルカリ 金属 (水) 硫化物とは、 好ましく はモル比 0.75:1~2.0:1、さらに好ましくはモル比 0.9:1~1.2:1の割合で用いる。

福性容媒の使用量については、反応が均一に進 行するのに充分な量であればよく、特に制限はな いが、通常、原料成分及び重合助剤の合計重量に対して 0 . 1~10倍重量の範囲で選ばれる。この最が 0 . 1倍重量未満では反応が不均一になるおそれがあり、また、10倍重量を越えると容積効率が悪くなり、生産性が低下するので好ましくない。

反応時間は、使用した原料成分の種類や費の割

展がない。反応は定常温度で行なう一段反応でもよく、 良略的に温度を上げる多段反応でもよく、 さらには徐々に温度を上げるような反応様式を採 用してもよい。

また、向記反応器合物からのPAS粒子の分離 は、建別によって行なうことができる。

この場合、反応配合物を練過することにより、 粒状になっている PAS 粒子のみを静上に採取 し、オリゴマ、重合助剤、アルカリ金属塩、反応 不純物、極性溶媒、水、未反応モノマー等からな る残存溶液を静下に採取する。

PAS粒子のみを確別できるフィルターは、通常200~5メッシュ、軒ましくは100~16 メッシュのものである。

本発明は、上記のようにして得られたPAS粒子を洗浄するものであり、以下に第一是明と第二発明とに分けて説明する。

第一発明

第一発明においては、反応混合物から分離した PAS粒子を、水より低沸点であり、かつ極性溶 合、重合助剤の量等により左右されるので、一概に定めることができないが、適常、20時間以内、紆ましくは0、1~8時間程度である。

この重合反応は、窒素、アルゴン、二酸化炭素、水蒸気等の不活性ガス雰囲気で行なうことができるし、また反応圧力については特に制限がないが、通常、溶媒等の重合反応系の目圧ないし5 O Kg/cm² (絶対圧)までの圧力で反応が行なわれる。

なお、重合助剤として塩化リチウムを用いる場合、塩化リチウムまたはアルカリ金属(水)を化物、あるいはその両方が水溶液、含水状態も塩塩化リチウムある場合には、まず極性溶媒中に塩化リチウムあるいはアルカリ金属(水)を値であるいはアルカリ金属(水)を調製した後に、これに実質上無水の切り、口がン芳香族化合物を鬆加し、反応させるアルカリウム及び原料成分のアルカリ金属(水)を化物がいずれも無水の場合には特に倒金属(水)を化物がいずれも無水の場合には特に倒

媒及び水と相称性を有する有機前媒で洗浄した 後、水洗する。

この場合、より具体的には、次のような手順を 採ることが好ましい。

①徳別後のPASの予備洗券

PASを基極性溶媒で予輸洗浄することが望ま しい。これは、例えば重合助剤として塩化リチウムを用いた場合、PASから塩化リチウムを前 もって除去しておくためである。塩化リチウムは 高価であり、回収して再使用することが好ましい からである。ただし、予輸洗浄は必ずしも行なわ なくてよい。

の有機溶媒による洗浄

有機溶媒洗浄によりPASに付着している板性 溶媒を有機溶媒で洗浄置換する。

この場合、有機溶媒は次の性質を有する必要が

イ・牺牲溶媒と相溶性があること。

これにより、極性溶媒が有機溶媒によって良好 に洗浄量換される。

ロ、水と相称性があること。

すなわち、PASは多孔性であり、下記®の段階でPASに残っている有機溶媒、アルカリ金属塩は主として孔中に存在している。よって、有機溶媒が水と相溶性がない場合、下記®の水洗を行なってもはっ水し、孔中の有機溶媒、アルカリ金属塩が十分に除去されない。

ハ、水より低視点であること。

これにより、検送するように、洗浄液を煮留に よって有機溶媒とアルカリ金属塩を含む水とに分離することができる。

このような有機溶媒としては、例えばアセトン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコールなどを挙げることができる。有機溶媒は一種を単独で用いてもよく、二種以上を併用してもよい。

洗券方法は特に限定されず、粒子洗券に用いられる方法なら何でもよいが、常温、常圧でPAS粒子がスラリー状で攪拌できる程度の量(通常はPASの約5倍体積量)の有機容質を加えてゆっ

PASの約5倍体積量)の水を加えてゆっくり提 拌する方法によるのが好ましい。また、水洗回数 は、残存アルカリ金属塩の要求値に応じて適宜選 べばよい。

◎洗浄液の処理

④で出てきた極性容媒と有機容媒との混合液は、蒸留により分離し、両者とも再使用に供する。

⑤で出てきた水、有機溶鉱、アルカリ金属塩の 混合液は、蒸留により分離する。このとき、有機 溶媒は水より沸点が低いので、蒸留塔の塔頂より 留出する。塔底にはアルカリ金属塩を溶解した水 が残り、そのまま排水として拾てることができ る。

第二是明

第二発明においては、反応混合物から分離して 乾燥したPAS粒子を、水より低沸点で、かつ水 と相容性を有する有機溶媒、又はこの有機溶媒と 水との混合溶媒で优浄した後、場合により水洗す る。 くり提件する方法によるのが好ましい。

③有機溶媒の分離除去

次に、PASから有機溶媒を分離除去する。

有機溶媒の分離除去は、200~5メッシュ、 纤ましくは100~16メッシュのフィルターを 用いた連別又は遠心分離によって行なうことができる。なお、この時点では、PASには付着した 有機溶媒、アルカリ金属塩が残っている。

②上記②、③の操作の級返し

上記②、③の操作を数回級返すことが打ましい。一般的な目安としては、PAS中の極性溶媒 残量が1無量%程度以下になるまで行なうのがよい。

60 水洗

最後にこのPASを水洗する。水洗により、付着している有機溶媒、アルカリ金属塩が除去される

水洗方法は特に限定されず、粒子洗浄に用いられる方法なら何でもよいが、常証、常圧でPAS 粒子がスラリー状で複样できる程度の量(通常は

より具体的には、次のような手順を探ることが 好ましい。

(1) 値別後のPASの予備洗浄

第一発明と同様にPASを程極性容媒で予輸洗 浄することが望ましい。その理由も第一発明と同 じである。

(2) 乾燥

PASを乾燥させ、極性溶媒を除去する。乾燥を行なうことにより、第一発明における極性溶媒と右機溶媒との分離工程を省略できる。

を爆力法は特に限定されないが、極性溶媒の分まで、 化防止のために減圧下で低温を繰することが好け しい。 乾燥させて得たPAS中の極性溶媒を 200 wt ppm程度以下になっていることが望まは い。 200 wt ppmを終えると、次の有機溶媒/水の混合溶媒での洗浄時に極性溶媒と が有機溶媒又は有機溶媒/水の混合溶媒に認い り、洗浄液の煮留工程においても塔底の分離が必要 になる。 (3) 有機溶媒又は有機溶媒/木の混合溶媒による作権

第二発明における有機溶媒は、水がPASの孔中に入り易くする役割りを果たすものであるため、有機溶媒に要求される性質としては、極性溶媒との相溶性は必要とされないが、それ以外は第一発明と同じである。

このような有機溶媒としては、第一発明で挙げ たものと同じものを挙げることができる。

本工程において有機溶媒/水の混合溶媒を用いた場合、PASからアルカリ金属塩が除去される。また、混合溶媒を用いると、後の工程での有機溶媒と水・アルカリ金属塩側に混入してくる有機溶媒の量を減らすことができ、その結果分離設備の簡素化が図れるという利点がある。

なお、有機溶媒/水の混合溶媒において、その 混合比は特に制限されないが、有機溶媒を20重量%以上、特に30~80重量%とすることが適当である。

(3)で有機溶媒を用いた場合は、必ず水洗を 行なう。これにより、PASに付着している有機 溶媒、アルカリ金属塩が除去される。

(3) で混合溶媒を用いた場合は、必要に応じ 水洗を行なう。これにより、付着している混合溶 媒等が除去される。

なお、水洗方法は第1発明と同様の方法を採用できる。

(7) 洗浄液の処理

(3)で有機溶媒のみを用いた場合、(4)で出てきた有機溶媒は、不純物が数量であるため、そのまま再使用できることもあるが、不純物量が多くなった場合は蒸留等により分離除去する。また、(6)で出てきた水、有機溶媒・アルカリって、原塩の高の塔頂より留出する。塔底にはアルカリ金属塩を溶解した水が残り、そのまま排水として拾てることができる。

(3)で有機溶媒/水の配合溶媒を用いた場

また、洗神方法は特に限定されず、粒子洗浄に用いられる方法なら何でもよいが、170℃程度までの加熱及び/又は14Kg/cm²程度までの加圧を行ない、PAS粒子がスラリー状で優拌できる程度の量(通常はPASの約5倍体積量)の容質を加えて優拌する方法によるのが好ましい。

(4) 有機溶媒又は混合溶媒の分離除去

第一発明と同様の方法で行なうことができる。 なお、この時点では、(3)で有機溶媒のみを 用いたときにはPASには付着した有機溶媒、ア ルカリ金属塩が残っており、(3)で配合溶媒を 用いたときにはPASには付着した器合溶媒が表

(5)上記(3)(4)の操作の繰り返し

上記(3)、(4)の操作を数回縁返すことが 好ましい。これにより、有機溶媒のみを用いる場合には洗浄水をPASの孔中により入り易くさせることができ、器合溶媒を用いる場合にはアルカ り金属塩をより良好に除去することができる。

(6) 水洗

っている。

合、(4)で出てきた水。有機溶媒、アルカリ金 属塩の混合液は、蒸留により分離する。このと き、上記と同様に有機溶媒は蒸留等の等頂より留 出し、等底にはアルカリ金属塩を溶解した水が残

なお、 混合容質による洗浄及び水洗を行なった 場合、水洗一回目の洗浄水は有機溶媒をある程度 含んでいるため、有機溶媒を蒸留で分離すること が望ましいが、水洗回数が多くなれば殆ど水のみ になり、そのまま排水として捨てることができ

[実施供]

次に、実施例により本発明を具体的に示すが、 本発明は下記実施例に限定されるものではない。 サンプルI (実施例1,2に用いるサンプル)の 理解:

オートクレーブに硫化ナトリウム 5 水塩 9. 1 3 Kg (5 4 . 3 モル)、塩化リチウム 2. 3 Kg (5 4 . 3 モル)及びN-メチル-2-ピロリドン (NMP) 3 0 2 を入れ、1 6 0 ℃に おいて減圧下で水を留出させた。その後、 N M P 1 0 2 、 p - ジクロルベンゼン7 . 9 8 Kg (5 4 . 3 モル)を加え、3時間反応させ、反応
混合物を得た。

この反応器合物を冷却し、140メッシュのステンレス製ふるいで粒状ポリフェニレンスルフィド(粒状PPS)を連捌し、粒状PPSとその建液とに分離した。次いで、この粒状PPSをNMP201で洗浄した。

NMP洗浄後、140メッシュのステンレス製 ふるいで粒状PPSを分離した。この分離後の ウェットな粒状PPSの一部を分取し、サンブル Iとして実施例に供した。

このサンブル I は、P P S 2 O O s , N M P 2 4 O s , 塩化ナトリウム O . 6 s からなっていた。

実施例1

上記サンブル I にアセトン 1 0 0 0 g を添加 し、 ゆるやかに約 3 0 分間 機 拌 した。 その 後、 2 4 メッシュのふるいを用いて、 粒状 P P S と 液

に供し、塩化ナトリウムを含んだ水はそのまま様 水とした。

実施例 2

アセトンの代わりにメタノールを用いた以外 は、実施例1と同様に行なった。

メタノール洗浄により得られた粒状 P P S 中の 残 N M P 適度は、 O . 6 6 ♥ t % であった。 水洗に より得られた粒状 P P S 中の残塩量は、 N a * 値 で 3 8 ppm であった。

サンブル I (実施例3~14,比較例1~3に用 いるサンブル)の顕製

前記サンプルIを被圧(40 Torr)下において 120 ℃で乾燥させ、乾燥粒状PPS(サンブル II)を得た。

この乾燥粒状 P P S 中の残 N M P 装度は 1 2 0 wt pps。 残塩量は N a ・値で 3 3 0 0 pps であった。この乾燥粒状 P P S を P P S - ①とした。

回線の操作を行ない、 残 N M P 設度が 1 8 0 wt ppm, 残塩量が N a * 値で 3 4 0 0 ppm の乾燥 粒状 P P S を P P S ~ ②、 疾 N M P 複度が 1 5 0 に分離した。この粒状 P P S にまたアセトン 1 0 0 0 g を添加し、ゆるやかに約3 0 分間攪拌した後、同様に2 4 メッシュのふるいにて、粒状 P P S と 液に分離した。さらに、もう一度同様のアセトン洗枠及び分離を行なった。

ここで得た粒状 P P S 中の 残 N M P 濃度は、

このアセトン洗浄・分離操作によるアセトン/ NMPからなる分離液は、蒸留によりアセトンと NMPに分回し、両者共再使用に供することがで

アセトン洗浄・分離を終えた粒状PPSに水 1000gを添加し、ゆるやかに約30分間提择 した。その後、24メッシュのふるいを用いて、 粒状PPSと液に分離した。この水洗操作をさら にもう2回行なったところ、得られた粒状PPS 中の残塩量は、Na・値で66ppmであった。こ の水洗操作による水/アセトン/塩化ナトリト からなる分離液は、蒸留により、水/塩とアセトンとに分離した。アセトンは再使用

pt ppm. 残塩盛がNa · 値で11400ppm の乾 燥粒状PPSをPPS - ⑤とした。

実施例3

密閉 容易中で、 P P S - ① にメタノール 1 0 0 0 g を添加し、1 4 0 ℃にてゆるやかに約 3 0 分間機拌した。その検常温まで降温し、2 4 メッシュのふるいにて粒状 P P S と液に分離した。この粒状 P P S を再び密閉容器中に移し、またメタノール 1 0 0 0 g を添加し、1 4 0 ℃にてゆるやかに約 3 0 分間機拌した後、同様に粒状 P P S と液に分離した。

次いで、実施例1と回様の水洗操作を2回行なった。

得られた粒状 P P S 中の残塩量は、Na e 値で 1 9 O ppm であった。

分離技の被は、蒸留により水/塩化ナトリウム とメタノールとに分離した。メタノールは再使用 に供し、塩化ナトリウムを含んだ水はそのまま排 水とした。

実施例 4~14, 比較例 1~3

特閒平4-139215(9)

第 1 表

辞យ税が及び水税の条件を第1妻に示すように変えた以外は、実施例3と同様にPAS-①。②、③の洗券を行なった。結果を第1妻に併記する。なお、一回の洗券に用いた辞媒量、水量、その他の操作は実施例3と同じである。但し、実施例11では、辞媒洗券を望来で8.5 kg/cm²-Gに加圧した状態で行なった。

[以下、余白]

	©∰PPS	吃般PPS 熔 虹 洗 净			水洗	我地區 Na·值
	極和	新奴	型度°C	0		(ppm)
実施例 4	PPS- ψ	591 -1 /水-1/1	140	1	Z	84
<i>u</i> 5	PPS- cb	<i>ラウノール/</i> 水=1/1	140	1	6	180
<i>n</i> 6	PPS- ©	<i>∮91-</i> 4/水=1/1	170	ì	4	150
11 7	PPS- @	が/	140	2	3	98
" 8	PPS- 3	<i>ラウノール/木=</i> 1/1・	140	3	a	21
" 9	PPS- cg)	<i>∮91−6/水=</i> 1/1	140	4	0	12
" 10	PPS- CD	<i>シワリー₦/</i> 水=1/1	140	5	0	9
n 11	PPS- cb	<i>191-4/</i> 水=1/1	25	1	5	70
" 12	PPS- 3	7社2/ 水=1/1	140	1	5	210
<i>"</i> 13	PPS- cb	エウノール/水ペ[/]	140	ı	5	210
<i>ii</i> 14	PPS- 🕏	(970년4782-4/末-1/1	140	1	5	150
比較例 1	PPS- ①	25℃、常圧水洗のみ			7	1050
" 2	PPS- @	25℃、常圧水洗のみ			8	700
" 3	PPS- co	25°C。加圧(8.5Kg/cm²G)水洗のみ			7	460

[発明の効果]

以上説明したように、本発明の秩浄方法は、ボリアリーレンスルフィドに含まれるアルカリ金区 塩類を良好に除去することができ、従って残存アルカリ金属塩類が低濃度で、力学的性能の低下や電気的特性の低下が生じにくいポリアリーレンスルフィドを得ることができると共に、洗浄液の処理工程を簡素化することができる。

出顧人 出光石油化学株式会社 代理人 弁理士 菠辺 寝平